

(11)Publication number:

2002-309074

(43)Date of publication of application: 23.10.2002

(51)Int.CI.

CO8L 67/04 C08J 5/00 CO8K 3/00 //(CO8L 67/04 CO8L 67:02

(21)Application number: 2001-114023

(71)Applicant: MITSUBISHI PLASTICS IND LTD

(22)Date of filing:

12.04.2001

(72)Inventor: TAKAGI JUN

NAMAZUE TOSHIYA

(54) RESIN COMPOSITION, MOLDED PRODUCT AND METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a molded product simultaneously having excellent heat resistance. impact resistance and hygrothermal durability almost without deteriorating biodegradability characteristic to a lactic acid resin.

SOLUTION: The molded product contains a composition consisting of 50-95 mass% of a lactic acid resin whose mass ratio of L-lactic acid to D-lactic acid is 100:0 to 90:10, or 0:100 to 10:90, and 5-50 mass% of an aliphatic polyester resin having a glass transition temperature (Tg) of ≤0° C, and a hydrolysis preventing agent in an amount of 0.1-10 pts.wt. based on 100 pts.wt. of the composition, as the main components.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-309074 (P2002-309074A)

(43)公開日 平成14年10月23日(2002.10.23)

(51) Int.Cl.7		識別記号	F I			テーマコード(参考)
C 0 8 L	67/04	ZBP	C08L	67/04	ZBP	4F071
C 0 8 J	5/00	CFD	C 0 8 J	5/00	CFD	4 J O O 2
C08K	3/00		C08K	3/00		
// (C08L	67/04		C08L	67/04		
	67: 02)			67: 02		
			審査請	求 未請求	請求項の数 6	OL (全 10 頁)

(21)出願番号	特願2001-114023(P2001-114023)	(71)出願人	000006172	
			三菱樹脂株式会社	
(22)出願日	平成13年4月12日(2001.4.12)	東京都千代田区丸の内2丁目5番2号		
		(72)発明者	高木 潤	
			滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂	
			株式会社長浜工場内	
		(72)発明者	餘江 俊也	
			滋賀県長浜市三ツ矢町5番8号 三菱樹脂	
			株式会社長浜工場内	
		(74)代理人	100107939	
			弁理士 大島 由美子	

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 樹脂組成物、成形体およびその製造方法

(57)【要約】

【課題】乳酸系樹脂が本来有している生分解性をほとんど損なうことなく、優れた耐熱性、耐衝撃性、湿熱耐久性を同時に具備した成形体を提供すること。

【解決手段】成形体は、L-乳酸とD-乳酸との質量比が100:0~90:10、または0:100~10:90である乳酸系樹脂を<math>50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0 C以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~50 質量%からなる組成物、および該組成物100 質量部に対して、0.1~10 質量部の加水分解防止剤を主成分とする。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 L-乳酸とD-乳酸との質量比が10 $0:0\sim90:10$ 、 $\pm ct0:100\sim10:90$ ある乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度 (Tg) が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~5 0質量%からなる組成物、および該組成物100質量部 に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成 分とすることを特徴とする成形体。

【請求項2】前記脂肪族ポリエステルの融点が65~9 9℃であることを特徴とする請求項1に記載の成形体。 【請求項3】 前記乳酸系樹脂の相対結晶化度が50~ 100%であることを特徴とする請求項1または2に記 載の成形体。

【請求項4】 前記加水分解防止剤が、表面処理無機フ ィラー、層状珪酸塩、疎水性ワックス、疎水性可塑剤、 オレフィン系樹脂およびカルボジイミド化合物からなる 群から選ばれる少なくとも一つであることを特徴とする 請求項1から3のいずれか一項に記載の成形体。

【請求項5】 L-乳酸とD-乳酸との質量比が10 $0:0\sim90:10$, $\pm cti0:100\sim10:90$ 20 ある乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度 (Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~5 0質量%からなる組成物、および該組成物100質量部 に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成 分とすることを特徴とする樹脂組成物。

【請求項6】 L-乳酸とD-乳酸との質量比が10 ある乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度 (Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~5 0質量%からなる組成物、および該組成物100質量部 30 に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成 分とする組成物を用いて、射出成形、ブロー成形、シー ト熱成形またはプレス成形のいずれかの方法で成形され て形成されたことを特徴とする成形体の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、乳酸系樹脂の樹脂 組成物、成形体およびその製造方法に関するものであ る。

[0002]

【従来の技術】従来のプラスチックは自然環境中で長期 にわたって安定であり、自然環境中に投棄された場合、 自然の景観や野生動植物の生活環境を損ない、また、土 中に埋設処理された場合でも、嵩比重が小さいため廃棄 物埋め立て用地の短命化を促進する等の問題が指摘され ていた。近年においては、環境保護の観点からプラスチ ック製品が投棄された場合でも最終的には分解・消失し て自然環境に悪影響を及ぼさないことが求められ始めて いる。生分解性プラスチックは、土壌中や水中で、加水 分解や生分解により、徐々に崩壊・分解が進行し、最終 50 塩、疎水性ワックス、疎水性可塑剤、オレフィン系樹脂

的には微生物の作用により無害な分解物となることが知 られている。実用化され始めている生分解性プラスチッ クとしては、脂肪族ポリエステル、変性ポリビニルアル コール (PVA)、セルロースエステル化合物、デンプ ン変性体、およびこれらのブレンド体等がある。これら の生分解性プラスチックはそれぞれ固有の特徴を有し、 それに応じた用途展開が考えられるが、特に脂肪族ポリ エステルの一つである乳酸系樹脂は、他の生分解性プラ スチックと比較して、透明性、剛性、耐熱性、加工性等 に優れていることから、硬質ポリ塩化ビニル(PV C)、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート(P ET) の代替材料として注目されている。ところが、乳 酸系樹脂の射出成形等による成形体は、剛性には優れて いるが、耐熱性、耐衝撃性および湿熱耐久性に乏しく、 食品容器や家電製品の筐体として使用できるものではな かった。乳酸系樹脂のこれらの欠点を改良するために数 多くの研究がなされてきた。例えば、特表平4-504 731号公報、特表平6-504799号公報、特開平 4-220456号公報、特開平8-193165号公 報、特開平10-87976号公報等には、主に結晶化 を促進するなどにより成形体の耐熱性や耐衝撃性を改良 することが記載されている。しかしながら、まだ、耐熱 性、耐衝撃性に並ぶ、乳酸系樹脂成形体の大きな欠点で ある湿熱耐久性を改良することができていない。そのた め、例えば、真夏に駐車された車中や、赤道付近を通過 する貨物船のコンテナ中に放置された場合に、樹脂が分 子量低下を起こして、成形体に問題が生じることがあ る。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】すなわち、本発明は上 記問題点を解決すべくなされたものであり、本発明の目 的は、乳酸系樹脂が本来有している生分解性をほとんど 損なうことなく、優れた耐熱性、耐衝撃性、湿熱耐久性 を同時に具備した乳酸系樹脂の成形体およびその製造方 法を提供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう な現状に鑑み、鋭意検討を重ねた結果、本発明を完成さ せるに至った。すなわち本発明の成形体は、L-乳酸と D-乳酸との質量比が100:0~90:10、または 0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~95 質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪族 ポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成物、お よび該組成物100質量部に対して、0.1~10質量 部の加水分解防止剤を主成分とすることを特徴とする。 ここで、前記脂肪族ポリエステルの融点は65~99℃ であることができる。また、前記乳酸系樹脂の相対結晶 化度は50~100%であることができる。また、前記 加水分解防止剤は、表面処理無機フィラー、層状珪酸

4

およびカルボジイミド化合物からなる群から選ばれる少 なくとも一つであることができる。本発明の樹脂組成物 は、L-乳酸とD-乳酸との質量比が100:0~9 0:10、または0:100~10:90である乳酸系 樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が 0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~50質量%か らなる組成物、および該組成物100質量部に対して、 0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とするこ とを特徴とする。本発明の成形体の製造方法は、Lー乳 酸とD-乳酸との質量比が100:0~90:10、ま 10 たは0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~ 95質量%と、ガラス転移温度 (Tg) が0℃以下の脂 防族ポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成 物、および該組成物100質量部に対して、0.1~1 0 質量部の加水分解防止剤を主成分とする樹脂組成物を 用いて、射出成形、ブロー成形、シート熱成形またはプ レス成形のいずれかの方法で成形されて形成されたこと を特徴とする。ここで、成形体を形成する際に用いられ る金型の温度は61~84℃であることが好ましい。

[0005]

[発明の詳細な説明]以下本発明を詳細に説明する。本発明の成形体は、L-乳酸とD-乳酸との質量比が100:0~90:10、または0:100~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、ガラス転移温度(Tg)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂を5~50質量%からなる組成物、および該組成物100質量部に対して、0.1~10質量部の加水分解防止剤を主成分とする。

【0006】本発明において使用される乳酸系樹脂と は、構造単位がL-乳酸であるポリ(L-乳酸)、構造 30 単位がDー乳酸であるポリ(Dー乳酸)、構造単位がL -乳酸及びD-乳酸である、ポリ (DL-乳酸) やこれ らの混合体をいう。乳酸系樹脂の構成としてはD-乳 酸: L-乳酸=100:0~90:10の範囲または 0:100~10:90の範囲であることが必要であ り、D-乳酸: L-乳酸=100:0~94:6の範囲 または0:100~6:94の範囲であることが好まし い。また、D-乳酸とL-乳酸の構成割合が異なる2種 類以上の乳酸系樹脂をブレンドすることも可能である。 D-乳酸とL-乳酸との比が100:0~90:10ま 40 たは0:100~10:90の範囲外であると、所望す る耐熱性が得にくい。なお、D-乳酸のみ又はL-乳酸 のみの乳酸系樹脂は結晶性樹脂となり、融点が高く、耐 熱性、機械的物性に優れる傾向にある。

【0007】乳酸系樹脂の重合方法としては、縮合重合法、開環重合法等公知の方法を採用することができる。例えば、縮合重合法では、L-乳酸またはD-乳酸、あるいはこれらの混合物等を直接脱水縮合重合して任意の組成を有する乳酸系樹脂を得ることができる。また、開環重合法(ラクチド法)では、乳酸の環状2量体である50

ラクチドを、必要に応じて重合調節剤等を用いながら、 適当な触媒を使用して乳酸系樹脂を得ることができる。 なお、ラクチドには、L-乳酸の2量体であるL-ラク チド、D-乳酸の2量体であるD-ラクチド、D-乳酸 とL-乳酸の2量体であるDL-ラクチドがあり、これ らを必要に応じて混合し、重合することによって任意の 組成、結晶性を有するポリ乳酸を得ることができる。

【0008】本発明においては、α-ヒドロキシカルボ ン酸等の他のヒドロキシカルボン酸単位との共重合体で あっても、脂肪族ジオール/脂肪族ジカルボン酸との共 重合体であってもよい。乳酸系樹脂に共重合される他の ヒドロキシカルボン酸単位としては、乳酸の光学異性体 (L-乳酸に対してはD-乳酸、D-乳酸に対してはL -乳酸)、グリコール酸、3-ヒドロキシ酪酸、4-ヒ ドロキシ酪酸、2-ヒドロキシ-n-酪酸、2-ヒドロ キシー3,3ージメチル酪酸、2-ヒドロキシー3-メ チル酪酸、2-メチル乳酸、2-ヒドロキシカプロン酸 等の2官能脂肪族ヒドロキシカルボン酸やカプロラクト ン、ブチロラクトン、バレロラクトン等のラクトン類が 挙げられる。乳酸系樹脂に共重合される上記脂肪族ジオ ールとしては、エチレングリコール、1,4-ブタンジ オール、1、4-シクロヘキサンジメタノール等が挙げ られる。また、上記脂肪族ジカルボン酸としては、コハ ク酸、アジピン酸、スベリン酸、セバシン酸およびドデ カン二酸等が挙げられる。

【0009】本発明においては、耐熱性を向上させるなどの必要に応じて、乳酸系樹脂の少量共重合成分として、テレフタル酸のような非脂肪族ジカルボン酸及び/又はビスフェノールAのエチレンオキサイド付加物のような非脂肪族ジオールを用いてもよい。さらにまた、分子量増大を目的として少量の鎖延長剤、例えば、ジイソシアネート化合物、エポキシ化合物、酸無水物などを使用することもできる。

【0010】本発明において使用される乳酸系樹脂は、 重量平均分子量が5万~40万であることが好ましく、 より好ましくは10万~25万である。分子量が5万よ り小さいと機械物性や耐熱性等の実用物性が発現されな い場合があり、分子量が40万より大きいと溶融粘度が 高すぎて成形加工性に劣る場合がある。

【0011】本発明においては、乳酸系樹脂にガラス転移温度(Tg)が0℃以下、より好ましくは-20℃以下である脂肪族ポリエステル樹脂を混合することにより、成形体に優れた耐衝撃性を付与することができる。脂肪族ポリエステル樹脂のガラス転移温度(Tg)が0℃を越えると、耐衝撃性の改良効果が乏しくなる。

【0012】かかる脂肪族ポリエステル樹脂は、乳酸系 樹脂を除く脂肪族ポリエステル樹脂であり、例えば、脂 肪族ジオールと脂肪族ジカルボン酸を縮合して得られる 脂肪族ポリエステル、環状ラクトン類を開環重合した脂 肪族ポリエステル、合成系脂肪族ポリエステル等が挙げ

られる。脂肪族ジオールと脂肪族ジカルボン酸を縮合し て得られる脂肪族ポリエステルは、脂肪族ジオールであ るエチレングリコール、1,4-ブタンジオールおよび 1. 4-シクロヘキサンジメタノール等と、脂肪族ジカ ルボン酸であるコハク酸、アジピン酸、スベリン酸、セ バシン酸およびドデカン二酸等の中から、それぞれ1種 類以上選んで縮合重合して得られる。また、必要に応じ てイソシアネート化合物等でジャンプアップして所望の ポリマーを得ることができる。環状ラクトン類を開環重 合した脂肪族ポリエステルとしては、環状モノマーであ 10 る ε -カプロラクトン、 δ -バレロラクトン、 β -メチ ルーδーバレロラクトン等が代表的に挙げられ、これら から1種類以上選ばれて重合される。合成系脂肪族ポリ エステルとしては、環状酸無水物とオキシラン類、例え ば、無水コハク酸とエチレンオキサイド、プロピレンオ キサイド等との共重合体等が挙げられる。

【0013】本発明に用いられるガラス転移温度(T g)が0℃以下の脂肪族ポリエステル樹脂は、融点が6 5~99℃であることが好ましい。融点が65℃より低 いと、成形時に成形体が金型に粘着して離型がうまくい 20 かず、成形体を取り出すことができなくなることがあ り、または乳酸系樹脂そのものの耐熱性は発現できて も、例えば60℃の高温雰囲気中で脂肪族ポリエステル 成分が溶出してしまい、表面外観が損なわれたり、変形 を生じたりすることがある。また、融点が99℃より高 いと、脂肪族ポリエステル自身が脆くなる傾向にあるの で成形体の耐衝撃性を改良することが難しくなることが ある。

【0014】本発明においては、L-乳酸とD-乳酸と の重量比が100:0~90:10、または0:100 ~10:90である乳酸系樹脂を50~95質量%と、 ガラス転移温度 (Tg) がO℃以下の脂肪族系ポリエス テル樹脂を5~50質量%の割合で混合することが重要 である。乳酸系樹脂がかかる範囲を下回ると、成形体の 剛性が低下し、外圧でつぶれたり、傷が付きやすくなっ たりし、さらには、耐熱性や湿熱耐久性が損なわれる。 また、乳酸系樹脂の割合がかかる範囲を上回ると、実用 的な耐衝撃性が発現できない。

【0015】本発明においては、乳酸系樹脂と脂肪族ポ リエステル樹脂からなる組成物100質量部に対して、 加水分解防止剤を0.1~10質量部の範囲内で添加す ることが必要である。本発明においては加水分解防止剤 として、表面処理無機フィラー、層状珪酸塩、疎水性ワ ックス、疎水性可塑剤、オレフィン系樹脂およびカルボ ジイミド化合物からなる群のうち少なくとも一種類が選 ばれる。

【0016】本発明において表面処理無機フィラーと は、シリカ、タルク、カオリン、クレー、アルミナ、非 膨潤性マイカ、炭酸カルシウム、硫酸カルシウム、炭酸

粉等に対し、その表面の疎水性を高めるために、高級脂 肪酸、高級脂肪酸塩、高級脂肪酸アミド、高級脂肪酸エ ステル、高級脂肪アルコール、高級脂肪アルコールエス テル、有機シランカップリング剤、有機チタンカップリ ング剤等で表面処理したものを指す。無機フィラーに表 面処理が施されていないと、成形体の湿熱耐久性を改良 することが困難であるばかりでなく、湿熱耐久性を低下 させることもある。成形体の湿熱耐久性を高めるために は、高級脂肪酸や高級脂肪アルコールおよびそれらの誘 導体等の合計炭素数が12以上のものを用いて表面処理 を施すことが好ましい。また、有機シランカップリング 剤や有機チタンカップリング剤としては、アルキル基ま たはフェニル基を含有するものが好ましく用いられる。 【0017】本発明に用いられる層状珪酸塩は、アルミ ニウム、マグネシウム、リチウム等から選ばれる元素を 含む8面体シートの上下に珪酸4面体シートが重なって 1枚の板状結晶層を形成している2:1型の構造を持 ち、その板状結晶層の層間に交換性陽イオンを有してい るものが好んで選択される。その1枚の板状結晶層の大 きさは、通常幅0.05~0.5μm、厚さ6~15オ ングストロームである。また、その交換性陽イオンのカ チオン交換容量は0.2~3meq/gのものが挙げら れ、好ましくはカチオン交換容量が 0. 8~1.5 me q/gのものである。本発明に好ましく用いられる層状 珪酸塩の具体例としては、モンモリロナイト、バイデラ イト、ノントロナイト、サポナイト、ヘクトライト、ソ ーコナイト等のスメクタイト系粘土鉱物、バーミキュラ イト、ハロイサイト、カネマイト、ケニヤイト、燐酸ジ ルコニウム、燐酸チタニウム等の各種粘土鉱物、Li型 フッ素テニオライト、Na型フッ素テニオライト、Na 型四珪素フッ素マイカ、Li型四珪素フッ素マイカ等の 膨潤性マイカ等が挙げられ、天然のものでも合成された ものでもよい。これらの中でもモンモリロナイト、ヘク トライト等のスメクタイト系粘土鉱物やNa型四珪素フ ッ素マイカ、Li型フッ素テニオライト等の膨潤性合成

【0018】本発明においては、層間に存在する交換性 陽イオンが有機オニウムイオンで交換された層状珪酸塩 であることが好ましい。有機オニウムイオンとしては、 アンモニウムイオンやホスホニウムイオン、スルホニウ ムイオン等が挙げられる。これらの中ではアンモニウム イオンとホスホニウムイオンが好ましく、特にアンモニ ウムイオンが好んで用いられる。アンモニウムイオンと しては、1級アンモニウム、2級アンモニウム、3級ア ンモニウム、4級アンモニウムのいずれでもよい。1級 アンモニウムイオンとしては、デシルアンモニウム、ド デシルアンモニウム、オクタデシルアンモニウム、オレ イルアンモニウム、ベンジルアンモニウム等が挙げられ る。2級アンモニウムイオンとしては、メチルドデシル マグネシウム、珪藻土、アスベスト、ガラス繊維、金属 50 アンモニウム、メチルオクタデシルアンモニウム等が挙

マイカが好ましい。

40

げられる。3級アンモニウムイオンとしては、ジメチルドデシルアンモニウム、ジメチルオクタデシルアンモニウム等が挙げられる。4級アンモニウムイオンとしては、ベンジルトリメチルアンモニウム、ベンジルトリエチルアンモニウム、ベンジルトリブチルアンモニウム、

ベンジルジメチルドデシルアンモニウム、ベンジルジメ 合物でも構わない チルオクタデシルアンモニウムなどのベンジルトリアル (2) グリセリンキルアンモニウムイオン、トリオクチルメチルアンモニ つム、トリメチルオクチルアンモニウム、トリメチルド ば、グリセリントデシルアンモニウム、トリメチルオクタデシルアンモニ 10 チレートである。ウム等のアルキルトリメチルアンモニウムイオン、ジメ (3) エチレング

チルジオクチルアンモニウム、ジメチルジドデシルアン モニウム、ジメチルジオクタデシルアンモニウム等のジ メチルジアルキルアンモニウムイオンなどが挙げられ る。また、これらの他にもアニリン、p-フェニレンジ

アミン、 α ーナフチルアミン、pーアミノジメチルアニリン、ベンジジン、ピリジン、ピペリジン、6ーアミノカプロン酸、11ーアミノウンデカン酸、12ーアミノドデカン酸などから誘導されるアンモニウムイオン等も

挙げられる。これらのアンモニウムイオンの中でも、ト 20 リオクチルメチルアンモニウム、トリメチルオクタデシルアンモニウム、ベンジルジメチルドデシルアンモニウム、オク

ム、ベンジルジメチルオクタデシルアンモニウム、オクタデシルアンモニウム、12-アミノドデカン酸から誘導されるアンモニウム等が好んで用いらる。

【0019】疎水性ワックスとしては、1)流動パラフ ィン、天然パラフィン、合成パラフィン、マイクロクリ スタリンワックス、ポリエチレンワックス、フルオロカ ーボンワックス等の炭化水素系ワックス、2) 高級脂肪 酸、オキシ脂肪酸等の脂肪酸系ワックス、3)脂肪族ア ミド、アルキレンビス脂肪酸アミド等の脂肪族アミド系 ワックス、4) 脂肪酸低級アルコールエステル、脂肪酸 多価アルコールエステルワックス、脂肪酸ポリグリコー ルエステル等のエステル系ワックス、5)脂肪アルコー ル、多価アルコール、ポリグリセロール等のアルコール 系ワックス、6) 金属石鹸、および、7) これらの混合 系が挙げられる。ここで、1) 炭化水素系ワックスとし ては、流動パラフィン、マイクロクリスタリンワックス が、2) 脂肪酸系ワックスとしては、ステアリン酸、ラ ウリン酸が、3) 脂肪族アミド系ワックスとしては、ス 40 テアリン酸アミド、パルミチン酸アミド、オレイン酸ア ミド、エルカ酸アミド、メチレンビスステアリロアミ ド、エチレンビスステアリロアミドが、4) エステル系 ワックスとしては、ブチルステアレート、硬化ひまし 油、エチレングリコールモノステアレートが、5)アル コール系ワックスとしては、セチルアルコール、ステア リルアルコールが、6)金属石鹸としては、ステアリン 酸アルミ、ステアリン酸カルシウムが、効果およびコス

【0020】疎水性可塑剤としては、下記(1)~

ト面で好適に用いられる。

(8) に示される化合物から少なくとも1種類選ばれることが好ましい。

- (1) H₅ C₅ (OH)₃₋₆ (OOCCH₅) n⁻ 但し、 0 < n ≤ 3 これは、グリセリンのモノー、またはジー、またはトリアセテートであり、これらの混合物でも構わないが、nは3に近い方が好ましい。
- (2) グリセリンアルキレート (アルキル基は炭素数2~20、水酸基の残基があってもよい) であり、例えば、グリセリントリプロピオネート、グリセリントリブチレートである。
- (3) エチレングリコールアルキレート (アルキル基は 炭素数 1~20、水酸基の残基があってもよい) であ り、例えば、エチレングリコールジアセテートである。
- (4) エチレン繰り返し単位が5以下のポリエチレングリコールアルキレート (アルキル基は炭素数1 ~2 0、水酸基の残基があってもよい)であり、例えば、ジエチレングリコールモノアセテート、ジエチレングリコールジアセテートである。
- (5) 脂肪族モノカルボン酸アルキルエステル (アルキル基は炭素数1~20) であり、例えば、ステアリン酸ブチルである。
- (6) 脂肪族ジカルボン酸アルキルエステル (アルキル 基は炭素数 $1 \sim 20$ 、カルボキシル基の残基があっても よい) であり、例えば、ジ (2 - x チルヘキシル) アジ ペート、ジ (2 - x チルヘキシル) アゼレートである。
- (7) 脂肪族トリカルボン酸アルキルエステル (アルキル基は炭素数1~20、カルボキシル基の残基があってもよい) であり、例えば、クエン酸トリメチルエステルである。
- (8) 重量平均分子量2万以下の低分子量脂肪族ポリエステルであり、例えば、コハク酸とエチレングリコール/プロピレングリコール縮合体 (大日本インキ(株)よりポリサイザーの商品名で販売されている)である。
- (9) 天然油脂およびそれらの誘導体であり、例えば、 大豆油、エポキシ化大豆油、ひまし油、桐油、なたね油 である。

【0021】オレフィン系樹脂としては、ポリエチレン、ポリプロピレンを中心に、それらの誘導体、共重合体を広く用いることができる。例えば、LDPE(直鎖状低密度ポリエチレン)、LLDPE(直鎖状低密度ポリエチレン)、VLDPE(超低密度ポリエチレン)、EVA(エチレン酢酸ビニル共重合体)、EVOH(エチレンビニルアルコール共重合体)、メタロセン系樹脂、PP(ポリプロピレン)、IO(アイオノマー)、EAA(エチレンアクリル酸共重合体)、EMA(エチレンメチルメタクリレート共重合体)、EMA(エチレンメチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共重合体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共重合体)、BEA(エチレンエチルアクリレート共工の体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共工の体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共工の体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共工の体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共工の体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共工の体)、EEA(エチレンエチルアクリレート共工の分散性を考慮すると、まで、アクリンマート、EEA(エチレンエー)、アクリンマート、EEA(エチレンエー)、EEA(エチレンエー)、EEA(エチレンエー)、EEA(エチレンエー)、EEA(エチレンエー)、EEA(エチレン)・EA(エチレン)、EEA(エチレン)・EA(エチレン)、EA(エチレン)・E

を持った樹脂が好ましい。

【0022】カルボジイミド化合物としては、分子内に 少なくともひとつのカルボジイミド基を有する化合物が 挙げられる。これらのカルボジイミド化合物は、脂肪 族、脂環族、芳香族のいずれかでもよい。例えば、ポリ (4, 4'ージフェニルメタンカルボジイミド)、ポリ (p-フェニレンカルボジイミド)、ポリ(m-フェニ レンカルボジイミド)、ポリ (トリルカルボジイミ ド)、ポリ(ジイソプロピルフェニレンカルボジイミ ド)、ポリ(メチルージイソプロピルフェニレンカルボ 10 ジイミド)、ポリ(トリイソプロピルフェニレンカルボ ジイミド) 等が挙げられる。カルボジイミド化合物は、 単独又は2種以上組み合わせて用いられる。

【0023】加水分解防止剤 (C) の添加量が、乳酸系 樹脂(A)と脂肪族ポリエステル樹脂(B)の合計量1 00質量部に対し、0.1質量部を下回ると、湿熱耐久 性が発現せず、10質量部を上回ると、成形体の加工性 や物性が低下する等の不具合が生ずる。表面処理無機フ ィラーや層状珪酸化合物やオレフィン系樹脂の過剰添加 は、耐衝撃性の低下や外観不良を惹起し、一方、疎水性 20 ワックス、疎水性可塑剤、カルボジイミド化合物の過剰 添加は、粘度の低下に伴う成形加工性低下、機械強度の 低下、成形体表面へのブリード、べたつきを引き起こ

【0024】また、本発明の効果を損なわない範囲で、 熱安定剤、抗酸化剤、UV吸収剤、光安定剤、顔料、着 色剤、滑剤、核剤等の添加剤を処方することができる。 【0025】次に、成形体を製造する方法について説明 する。本発明において成形法は、射出成形、ブロー成 形、シート熱成形、プレス成形等より選ばれる。ただ し、本発明においては乳酸系樹脂の相対結晶化度を50 ~100%の範囲内にすることが好ましい。乳酸系樹脂 の相対結晶化度が50%より低いと、成形体の耐熱性や 湿熱耐久性が発現しにくい。したがって本発明において は、樹脂組成、樹脂温度、金型温度、冷却条件等を調整 して(特に金型温度)、乳酸系樹脂の相対結晶化度をか かる範囲とすることが好ましい。本発明において相対結 晶化度とは、下記式により求められる。

【数1】相対結晶化度(%) = $(\Delta Hm - \Delta Hc) / \Delta$ Hm × 1 0 0

ΔHm:乳酸系樹脂の融解熱量

ΔHc:乳酸系樹脂の結晶化熱量

相対結晶化度は、乳酸系樹脂のDL比や、樹脂組成物の 種類、核剤の添加等により変化するが、一般に冷却速度 が遅いほど相対結晶化度は大きくなる。本発明において は、相対結晶化度と成形性のバランスをとるために、い ずれの成形法においても、金型温度を61~84℃にす ることが好ましい。金型の温度が61℃未満では、結晶 化速度が遅く所望の相対結晶化度を得るのに時間がかか り過ぎ、84℃より高いと、結晶化速度は速いが、成形 50 いて昇温測定(示差走査熱量測定)を行い、下記の式に

体の金型への粘着が起こりやすく、成形サイクルが上が らなかったり、金型からの取り出し時に成形体が変形す ることがある。金型への接触時間は、1~1000秒、 好ましくは10~100秒の範囲で調整される。なお、 結晶化速度を上げるためには、タルク、シリカ、ライス ワックス、フタル酸エステル等の核剤を添加することが 効果的であるが、上述したいずれの加水分解防止剤も少 なからず結晶化核剤としての効果も有する。したがっ て、加水分解防止剤の種類や添加量によっては、金型温 度がもっと低くても、相対結晶化度が所定の範囲に入る ことがある。

【0026】本発明の成形体は上記した成形法のいずれ かの方法により形成することができ、例えば、射出成形 においては、本発明に係る樹脂組成物を溶融軟化させ て、金型に充填して所定の成形サイクルで成形体を形成 することができ、押出成形においては、本発明に係る樹 脂組成物を例えばTダイ押出機等に投入して成形するこ とができる。また、真空成形においては、例えば押し出 し成形により形成されたフィルムやシートを予備成形体 とし、これを加熱、軟化させた後、真空成形機を用い、 金型内で真空成形することができる。それぞれの成形法 において、使用される装置および一般的な加工条件は、 特に限定されるものではない。

【0027】具体的には、乳酸系樹脂と脂肪族ポリエス テル樹脂と加水分解防止剤とを直接混ぜ合わせ、押出機 を用いて成形する方法、予め混練能力を有する押出機で 均質コンパウンドした後、例えばコンパウンドペレット を形成し、これを用いて成形する方法、あるいはコンパ ウンドペレットからシートを形成し、これを用いて成形 30 する方法等が挙げられる。

[0028]

【実施例】以下に実施例を用いて本発明を具体的に説明 するが、これらにより本発明は何ら制限を受けるもので はない。なお、実施例中に示す測定値は以下に示す条件 で測定を行ない、算出したものである。

(1) 成形性

成形体を金型から取り出す際の金型への粘着性を下記に 示す基準で3段階評価を行った。

○ 金型への粘着が全くなく抵抗なく取り出せ、変形も 40 なかった

△ 金型への粘着や変形がわずかに発生したが、実用上 問題がなかった

× 金型への粘着が発生し、取り出しに負荷を必要と し、また、負荷をかけたために、成形体に明らかな変形 が生じた

(2)相対結晶化度

成形体を直径が5mmで重さが10mg程度の鱗片状に 削り出し、示差走査熱量計(パーキンエルマー製、商品 名「DSC-7」) を用い、JIS-K7121に基づ

より算出した。

【数 2 】相対結晶化度(%) = $(\Delta Hm - \Delta Hc) / \Delta$ Hm ×100

△Hm:乳酸系樹脂の融解熱量 △HC:乳酸系樹脂の結晶化熱量

(3) 耐衝撃性 (アイゾット衝撃試験)

成形体を幅10mm×長さ80mm×厚み4mmとなる ように直接成形するか、または得られた成形体からこの 大きさの試料を切り出し、JIS-K7111に基づ き、安田精機製作所製の万能衝撃試験機(型番258) を用い、ノッチ付(ノッチタイプA)、エッジワイズで アイソット衝撃試験を行った。単位は、KJ/m^{*}であ る。

(4) 耐熱性

成形体を100℃の熱風オーブン中に30分間静置した 後、目視評価を行った。評価基準は、目視で変形が認め られなかったものを記号「〇」、わずかに変形が認めら れたものを「△」、明らかに変形したものを「×」で示 した。

(5) 乳酸系樹脂の重量平均分子量

東ソー(株)製のゲルパーミエーションクロマトグラフ ィーHLC-8120GPCに、(株) 島津製作所製の クロマトカラムShim-PackシリーズのGPC-800CPを装着し、溶媒としてクロロホルムを用い、 溶液濃度0.2wt/vol%、溶液注入量200μ 1、溶媒流速1.0ml/分、溶媒温度40℃で測定を 行い、ポリスチレン換算で乳酸系樹脂の重量平均分子量 を算出した。ただし用いた標準ポリスチレンの重量平均 分子量は、2,000,000、670,000、11 0, 000, 35, 000, 10, 000, 4, 00 0、600である。

(6) 湿熱耐久性(分子量保持率)

成形体を、温度85℃、湿度85%に調整したタバイエ スペック製の恒温恒湿機LH-112中に30時間静置 した後の乳酸系樹脂の重量平均分子量を測定した。恒温 恒湿機に入れる前と後の乳酸系樹脂の重量平均分子量か ら分子量保持率(%)を下記式により算出し、下記に示 す基準に基づき評価を行った。

【数3】分子量保持率(%)=(試験後の分子量/試験 前の分子量)×100

分子量保持率が75~100%のもの

分子量保持率が50~74%のもの Δ

12

分子量保持率が0~49%のもの

【0029】(実施例1) L-乳酸: D-乳酸=99: 1である乳酸系樹脂(A) (カーギル・ダウ社製、商品 名「NatureWorks4031D」、重量平均分 子量20万)と、脂肪族ポリエステル樹脂(B)とし て、ガラス転移温度(Tg)が-45℃であるポリブチ レンサクシネートアジペート (昭和高分子(株)製、商 品名「ビオノーレ3003」)とを質量比で80:20 の割合にブレンドした組成物100質量部に対して、加 水分解防止剤(C)としてオクチルシラン処理シリカ (日本エアロジル社製、商品名「R 8 0 5」) を8質量 部ブレンドし、これを三菱重工業(株)製の小型同方向 2軸押出機を用い、200℃でコンパウンドして原料ペ レットを作成した。得られた原料ペレットを、アイゾッ ト試験片形状の金型を備えた日精樹脂工業社製の小型射 出成形機「PS40E5A」に投入し、シリンダー温度 200℃、金型温度80℃、成形サイクル60秒で射出 成形を行い、成形体を得た。得られた成形体について、 成形性、耐衝撃性、耐熱性、湿熱耐久性の評価を行っ た。また、得られた結果について、総合評価を行い、全 てにおいて優れている場合を「○」、実用レベル以上で ある場合を「△」、実用不可能である場合を「×」で示 した。これらの結果を表1に示す。

【0030】(比較例1)実施例1において、加水分解 防止剤を使用しなかった以外は実施例1と同様にして成 形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と 同様の評価を行った。その結果を表1に示す。

【0031】 (実施例2~5) 実施例1において、加水 分解防止剤(C)の種類および添加量(単位は質量部) を表1に示すように変更した以外は実施例1と同様にし て成形体を作製した。得られた成形体について、実施例 1と同様の評価を行った。その結果を表1に示す。

【0032】(比較例2~3)実施例3において、加水 分解防止剤(C)の添加量(単位は質量部)を表1に示 すように変更した以外は実施例3と同様にして成形体を 作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の 評価を行った。その結果を表1に示す。なお、比較例3 の成形体はブリードを起こしていることが確認された。

40 [0033]

【表1】

1	4

13							14				
		実施例1	比較例1	実施例2	実施例3	比較例2	比較例3	実施例4	実施例5		
(A) Ø	L:D肚	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1	99:1		
	種類	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ビオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003		
(B)	Tg (°C)	-45	-45	-45	-45	-45	-45	-45	-45		
	Tm (°C)	95	95	95	95	95	95	95	95		
	(B)の 含比	80/20	80/20	BO/20	80/20	80/20	80/20	80/20	80/20		
(C)	種類	オクチルシ ラン処理シ リカ + 1	-	膨潤性マ イカ+2	流動パラ フィン+3	流動パラ フィン+3	流動パラ フィン+3	EVA+4	芳香族ポ リカルポ ジイミド* 5		
	#	8. 0	_	2. 0	5. O	D. 05	12. 0	10. 0	1. 0		
金型温	度(℃)	80	80	80	80	80	80	80	80		
	イクル 9)	60	60	60	60	60	60	60	60		
成形	6性	0	0	0	0	0	×	0	0		
	品化度 k)	91	85	92	100	88	100	87	88		
	學性 (m²)	3. 9	4. 5	4. 3	4. 9	4. 5	2. 4	5. 8	4. 4		
ततं ह	&性	0	0	0	0	0	0	0	0		
混熱面	放性	0	×	0	0	×	0	0	0		
総合	評価	0	×	0	0	×	×	0	0		

- *1 オクチルシラン処理シリカ: 日本エアロジル社製、R805
- *2 潤滑性マイカ:トピー工業社製、4C-Ts
- *3 流動パラフィン:和光純薬社製、試薬
- *4 EVA:東ソー社製、UE537
- *5 芳香族ポリカルポジイミド:バイエル社製、スタパクゾールP

【0034】 (実施例6) L-乳酸: D-乳酸=95: 5である乳酸系樹脂(A)(カーギル・ダウ社製、商品 名「NatureWorks4050D」、重量平均分 子量20万)と、脂肪族ポリエステル樹脂(B)とし て、ガラス転移温度 (Tg) が-45℃であるポリブチ レンサクシネートアジペート (昭和高分子製、商品名 「ビオノーレ3003」)とを質量比で90:10の割 合にブレンドした組成物100質量部に対して、加水分 解防止剤(C)としてオクチルシラン処理シリカ(日本 エアロジル社製、商品名「R805」)を1.5質量部 ブレンドし、これを三菱重工(株)製の小型同方向2軸 押出機を用い、200℃でコンパウンドして原料ペレッ トを作成した。得られた原料ペレットを、アイゾット試 験片形状の金型を備えた日精樹脂工業社製の小型射出成 形機「PS40E5A」に投入し、シリンダー温度20 0℃、金型温度110℃、成形サイクル30秒で射出成 50

形を行い、成形体を得た。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表1に示す。 【0035】(実施例7)実施例6において、脂肪族ポリエステル樹脂(B)をポリブチレンサクシネート(昭和高分子(株)製、商品名「ビオノーレ1003」)に 200秒に変更した型温度を84℃、成形サイクルを200秒に変更した以外は実施例6と同様にして成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と

【0036】 (実施例8) 実施例7において、脂肪族ポリエステル樹脂(B) をポリカプロラクトン(ダイセル化学工業(株)製、商品名「プラクセルH-7」)に変更した以外は実施例7と同様にして成形体を作製した。得られた成形体について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

同様の評価を行った。その結果を表2に示す。

【0037】(比較例4)実施例7において、脂肪族ポ

リエステル樹脂 (B) をポリヒドロキシ酪酸/吉草酸共 重合体(ゼネカ社製、商品名「バイオポール」)に変更 した以外は実施例7と同様にして成形体を作製した。得 られた成形体について、実施例1と同様の評価を行っ た。その結果を表2に示す。

【0038】(比較例5)実施例6において、乳酸系樹 脂(A)をL-乳酸:D-乳酸=88:12の乳酸系樹 脂(カーギル・ダウ社製、商品名「NatureWor ks4060D」、重量平均分子量20万)に変更し、 乳酸系樹脂(A)と脂肪族ポリエステル樹脂(B)の配 10 について、実施例1と同様の評価を行った。その結果を 合比を表2に示すように変更し、成形条件を金型温度8 4℃、成形サイクルを200秒に変更した以外は実施例 6と同様にして、成形体を作製した。得られた成形体に ついて、実施例1と同様の評価を行った。その結果を表*

* 2に示す。

【0039】 (実施例9~10、比較例6) 実施例6に おいて、乳酸系樹脂 (A) の種類を実施例1と同様の乳 酸系樹脂(カーギル・ダウ社製、商品名「Nature Works4031D」、重量平均分子量20万) に変 更し、乳酸系樹脂 (A) と脂肪族ポリエステル樹脂

16

(B) の配合比を表2に示すように変更し、また、金型 温度と成形サイクルを表2に示すようにした以外は実施 例6と同様にして、成形体を作製した。得られた成形体 表2に示す。

[0040]【表2】

		実施例6	実施例7	実施例8	比較例4	比較例5	実施例9	実施例10	比較例6
(A)の	L:DIŁ	95:5	95:5	95:5	95:5	88:12	99:1	99:1	99:1
	種類	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 1003	プラクセ ル Hー7	パイオ ポール	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003	ピオノーレ 3003
(B)	Tg (℃)	-45	-30	-60	5	-45	-45	-45	-45
	Tm (°C)	95	115	60	165	95	95	95	95
	(B)の 計比	90/10	90/10	90/10	90/10	80/20	80/20	60/40	40/60
(C)	種類	ボリカル ボジイミド *6	ポリカル ポジイミド *8	ポリカル ボジイミド *6	ポリカル ポジイミド + 8	ポリカル ボジイミド +6	ポリカル ポジイミド +6	ポリカルボ ジイミド*6	ボリカル ボジイミド *6
		1. 5	1. 5	1. 5	1. 5	1. 5	1.5	1. 5	1, 5
金型(%	温度 C)	110	84	84	84	84	60	84	84
成形サ (利	イクル り)	30	200	200	200	200	200	60	60
成升	维	Δ	0	Δ	0	×	Δ	Δ	Δ
相対化度		100	80	82	84	結晶化 せず	48	95	96
耐衝 (KJ/		3. 9	2. 9	3. 9	1. 9	4. 5	4. 6	5. 5	7. 0
耐熱	性	0	0	Δ	0	×	Δ	Δ	×
温熱配	久性	0	0	Δ	0	Δ	0	Δ	×
総合	評価	Δ	Δ	Δ	×	×	Δ	Δ	×

*6 ポリカルボジイミド:日清紡績(株)製、カルボジライトHMV-8CA

【0041】 (実施例11) 実施例1で用いた原料ペレ ットをTダイを備えた三菱重工業 (株) 製の単軸押出機 に投入し、バレル温度200℃で押出を行い、その後キ ャストロールで急冷して、シートを得た。得られたシー トを熱成形機(三和興業社製、「PLAVAC-FE3 6 P H型」) にクランプし、赤外線ヒータを用いてシー 50 施例1と同様の評価を行ったところ、相対結晶化度60

ト温度が100℃となるように予熱した後、プラグアシ ストにより金型内に押し込んで予備成形を行なった。次 いで、金型内を真空にしてトレー状に成形した。ただ し、成形条件として金型を75℃に加熱し、金型接触時 間を30秒とした。得られたトレー状成形体について実

%、耐衝撃性 $4.5\,\mathrm{KJ/mm}^2$ であり、成形性、耐熱性、湿熱耐久性ともに評価は「 \bigcirc 」であった。

[0042]

【発明の効果】以上、詳しく説明したように、本発明に*

* よれば乳酸系樹脂が本来有している生分解性をほとんど 損なうことなく、優れた耐熱性、耐衝撃性、湿熱耐久性 を同時に具備した乳酸系樹脂の樹脂組成物、成形体を提 供することができる。

18

フロントページの続き

F ターム(参考) 4F071 AA14 AA43 AA44 AA71 AA84 AA86 AB21 AB26 AC12 AE04 BB03 BB05 BC01 4J002 AE032 BB002 CF032 CF181 DE146 DE236 DJ016 DJ036 DJ046 DL006 EP026 FA046 FB096 FB166 FB236 FB256 FD026 FD206